(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/44, 9/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1

WO 98/13042

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

2. April 1998 (02.04.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/05068

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. September 1997

(16.09.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 39 816.9

27. September 1996 (27.09.96) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; [DE/DE]; Bruningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BOHN, Manfred [DE/DE]; Schweriner Weg 10, D-65719 Hofheim (DE). KRAEMER, Karl, Theodor [DE/DE]; Im Buchenhain 37, D-63225 Langen (DE). MARKUS, Astrid [DE/DE]; Sulzbacher Strasse 6, D-65835 Liederbach (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, HU, ID, IL, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, TR, UA, US, YU, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: ANTIMYCOTIC GEL WITH HIGH ACTIVE SUBSTANCE RELEASE

(54) Bezeichnung: ANTIMYKOTISCHES GEL MIT HOHER WIRKSTOFFFREISETZUNG

(57) Abstract

The invention concerns a pharmaceutical preparation containing a hydrophilic gelatinizing agent, water and a compound of formula (I), which is suitable for treatment and prophylaxis of skin mycoses.

(57) Zusammenfassung

Eine pharmazeutische Zubereitung, enthaltend einen hydrophilen Gelbildner, Wasser und eine Verbindung der Formel (I) eignet sich zur Behandlung und Prophylaxe von Hautmykosen.

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
R^{4} & N & O
\end{array}$$
OH

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho 👺	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	\$Z	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	МG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	īL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumânien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dinemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

ANTIMYKOTISCHES GEL MIT HOHER WIRKSTOFFFREISETZUNG

Die vorliegende Erfindung betrifft ein topisch applizierbares antimykotisch wirksames Präparat mit hoher Wirkstofffreisetzung in Form einer Gelzubereitung, welche mindestens eine antimykotisch wirksame Substanz aus der Klasse der Hydroxypyridone und mindestens einem hydrophilen Gelbildner enthält.

Für die topische Behandlung von Mykosen, vor allem Mykosen der Haut, sind bereits verschiedene Zubereitungsformen von Hydroxypyridonderivaten wie Lösungen, Salben und Puder bekannt. Eine optimale Behandlung von Hautmykosen ist jedoch mit den bislang bekannten Zubereitungsformen von Hydroxypyridonen aus den verschiedensten Gründen nicht uneingeschränkt möglich.

Topisch applizierbare flüssige Zubereitungen umfassen im allgemeinen klare wäßrige oder wäßrig-alkoholische Lösungen. Sie werden entweder auf die Hautoberfläche aufgepinselt oder für Waschungen oder Bäder verwendet. Insbesondere finden sie Anwendung bei jenen Hautregionen, die von dichtem Haarwuchs bedeckt sind, da für diese Gebiete Salben oder Puder nicht geeignet sind. Darüber hinaus gelangen sie bei solchen Hautarealen zur Anwendung, für die andere Arzneiformen aus kosmetischen Gründen nicht gerne verwendet werden, z. B. im Gesicht oder an stark bewegten Körperstellen (z. B. Ellbogen, Knie u.s.w.).

Die Freisetzungsrate des Wirkstoffes aus Lösungen ist im allgemeinen hoch, da nach Applikation durch Abdunsten der Vehikelbestandteile ein starkes Konzentrationsgefälle zwischen Zubereitung und Haut entsteht, was letztendlich zu einer hohen Wirkstoffaufnahme durch die Haut und damit zu einer hohen Wirksamkeit führt.

Im Hinblick auf ihre Anwendungseigenschaften sind Lösungen dagegen eher als weniger günstig zu bewerten, da sie aufgrund ihres flüssigen Aggregatzustandes

2

insbesondere im Gesicht nur schwer zu handhaben sind und ein gezieltes Auftragen auf begrenzte Hautareale nicht möglich ist.

Salben oder halbfeste Arzneimittelformen sind Darreichungsformen, die im allgemeinen im Temperaturbereich zwischen Raumtemperatur und Hauttemperatur streichfähig sind und dadurch von den flüssigen Darreichungsformen und denen mit Feststoffcharakter differenziert werden können. Basierend auf den Stoffeigenschaften der Hauptvehikelsubstanzen werden unter Salben im allgemeinen wasserfreie Fettgrundlagen oder aus einer öligen und wäßrigen Phase bestehende Emulsionen, die durch einen Emulgator stabilisiert sind, verstanden.

Aufgrund ihrer halbfesten Konsistenz lassen sich Salbenzubereitungen - im Gegensatz zu Lösungen - sehr gezielt auf begrenzte Hautareale auftragen. Bedingt durch den Gehalt an Fettbestandteilen ist jedoch die Freisetzung der lipophilen Hydroxypyridonderivate aus den Salbenbestandteilen stark eingeschränkt. Der Behandlungserfolg nach Salbenapplikation wird weiterhin dadurch beeinträchtigt, daß Salben gewöhnlich auf der Haut keinen wischfesten Film hinterlassen. Das aufgetragene Produkt kann somit bei Berührung mit der Kleidung oder Bettwäsche leicht wieder entfernt werden und steht damit für eine erfolgreiche Therapie nicht mehr zur Verfügung.

Puderzubereitungen dienen in erster Linie der Adsorption vermehrter Sekretion und der Trockenhaltung der Haut; ein Gesichtspunkt, der insbesondere bei der Behandlung von Hautmykosen eine bedeutende Rolle spielt. Die Anwendung von Puderzubereitungen ist aus praktischen Gründen fast ausschließlich auf die Behandlung von Fußmykosen beschränkt.

Es wurde nun gefunden, daß Gelformulierungen von Hydroxypyridonderivaten, die Lösungsmittel und hydrophile Gelbildner sowie übliche Formulierungshilfsstoffe enthalten, eine hohe Freisetzung des Wirkstoffes und damit eine verbesserte Wirkung durch das Erreichen von hohen Konzentrationen des Wirkstoffes in der

Haut ermöglichen. Die erfindungsgemäßen Zubereitungen lassen sich ferner aufgrund ihrer halbfesten Konsistenz leicht und gezielt auf die betroffenen Hautareale auftragen und zeigen darüber hinaus den besonders bei der Behandlung von Fußmykosen gewünschten Austrocknungseffekt.

Die Erfindung betrifft daher eine pharmazeutische Zubereitung, enthaltend einen hydrophilen Gelbildner, Wasser und eine Verbindung der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
R^{1} & R^{3} \\
R & OH
\end{array}$$
(I)

oder ein physiologisch verträgliches Salz der Verbindung der Formel I, wobei R¹, R² und R³, die gleich oder verschieden sind, Wasserstoffatom oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, und R⁴ einen gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Bevorzugt ist eine pharmazeutische Zubereitung, wobei R^4 für einen gesättigten Kohlenwasserstoff mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen steht, einer der Reste R^1 und R^3 Wasserstoffatom und der andere Wasserstoffatom, Methyl oder Ethyl bedeutet und R^2 Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Insbesondere bevorzugt ist eine pharmazeutische Zubereitung, die dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel I in der Position R⁴ einen cyclischen Rest enthält.

4

Ferner ist eine pharmazeutische Zubereitung bevorzugt, die dadurch gekennzeichnet, daß R⁴ ein Cyclohexylrest oder -CH₂-CH(CH₃)-CH₂-(C(CH₃)₃ ist.

Der Begriff "gesättigt" bezeichnet hierbei solche Reste, die keine aliphatischen Mehrfachbindungen, also keine ethylenischen oder actetylenischen Bindungen enthalten.

Als geeignete Verbindungen der Formel I seien beispielsweise genannt

1-Hydroxy-4-methyl-6-n-hexyl-, -6-iso-hexyl-, -6-n-heptyl- oder -6-iso-heptyl-2pyridon, 1-Hydroxy-4-methyl-6-octyl- oder -6-iso-octyl-2-pyridon, insbesondere als 1Hydroxy-4-methyl-6-(2,4,4-trimethylpentyl)-2-pyridon, 1-Hydroxy-4-methyl-6cyclohexyl-2-pyridon, 1-Hydroxy-4-methyl-6-cyclohexylmethyl- oder -6-cyclohexylethyl-2-pyridon, wobei der Cyclohexylrest jeweils auch einen Methylrest tragen kann,
1-Hydroxy-4-methyl-6-(2-bicyclo[2,2,1]heptyl)-2-pyridon, 1-Hydroxy-3,4-dimethyl-6benzyl- oder -6-dimethylbenzyl-2-pyridon und 1-Hydroxy-4-methyl-6-(ß-phenylethyl)-2-pyridon.

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung der pharmazeutischen Zubereitung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Hautmykosen.

Mit dem erfindungsgemäßen Arzneimittel läßt sich bei den Behandlungen von Hautmykosen eine durchgreifende Heilung erzielen. Das erfindungsgemäße Arzneimittel eignet sich auch zur prophylaktischen Anwendung gegen Hautmykosen.

Der Gehalt an der Verbindung der Formel I in der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung ist von der Struktur einer jeden Verbindung der Formel I und damit von deren Freigabe aus dem Gel, seinem Penetrationsverhalten in der Haut und seinen antimikrobiellen Eigenschaften abhängig.

98/13042 PCT/EP97/05068

WO 98/13042

5

In der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung ist die Verbindung der Formel I im allgemeinen in einer Menge von 0,05 bis 2 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,1 bis 1 Gew.-%, enthalten.

Als Gelbildner kommen native Substanzen wie Gelatine, Pektin, Karrageen, Agar, Tragant und Alginate, halbsynthetische Gelbildner wie Celluloseether (Methylcellulose, Ethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Natriumcarboxymethylcellulose), Stärkederivate und Pektinderivate sowie vollsynthetische Gelbildner wie Polyacrylate, Polymethacrylate, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidone in Frage. Besonders geeignet sind Polyacrylate. Sie werden in Mengen von 0,3 bis 2,0 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile Endprodukt eingesetzt.

Als Lösungsmittel sind Wasser und auch alle mit Wasser mischbaren Lösungsmittel geeignet. In Betracht kommen z. B. Alkanole wie Ethanol oder Isopropylalkohol, sowie Propylenglykol und Dimethylsulfoxid. Es können bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Formulierungen ein oder mehrere Lösungsmittel eingesetzt werden.

Als zusätzlichen Lösungsvermittler eignen sich für die erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung:

Benzylalkohole, 2-Octyldodecanol, Adipate, Propylenglykol und Glycerin.

Diese Lösungvermittler sind in den erfindungsgemäßen Zubereitungen von 1 bis 15

Gewichtsprozent (Gew.-%) enthalten.

Als weitere Hilfsmittel sind Emulgatoren, Netz- und Spreitmittel geeignet.

Die Herstellung der Zubereitungen erfolgt in an sich bekannter Weise durch Zusammengeben der einzelnen Komponenten und einer - soweit erforderlich - der jeweiligen Zubereitung angepaßten Weiterverarbeitung.

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, jedoch nicht auf diese beschränkt. Soweit nichts anderes vermerkt, sind die Mengenangaben auf das Gewicht bezögen.

Beispiel 1

Eine erfindungsgemäße Zubereitung weist folgende Zusammensetzung auf:

1-Hydroxy-4-methyl-6-(2,4,4-trimethylpentyl)-2(1H)pyridon	0,50 %
Hydroxyethylcellulose	1,50 %
Polyethylenglykol-7 Glycerylcocoat	5,00 %
1,2-Propylenglykol	10,00 %
Isopropylalkohol	20,00 %
Demineralisiertes Wasser	63.00 %

Beispiel 2

Eine erfindungsgemäße Zubereitung weist folgende Zusammensetzung auf:

1-Hydroxy-4-methyl-6-cyclohexyl-2(1H)pyridon		1,00 %
Polyacrylsäurepolymer		
(z. B. Carbomer 934 P)		0,70 %
Natriumhydroxid		0,20 %
Natriumdioctylsulfosuccinat	*	0,05 %
2-Octyldodecanol		7,50 %
Isopropylalkohol		25,00 %
Demineralisiertes Wasser		65,55 %

Beispiel 3

Eine erfindungsgemäße Zubereitung weist folgende Zusammensetzung auf:

1-Hydroxy-4-methyl-6-cyclohexyl-2(1H)pyridon 0,50 % Polyacrylsäurepolymer

WO 98/13042	PCT/EP97/05068
7	
(z. B. Carbomer 940)	0,50 %
Natriumhydroxid	0,20 %
Polyoxyethylen(20)sorbitanmonostearat	3,50 %
Isopropylmyristat	10,00 %
Ethanol	20,00 %
Demineralisiertes Wasser	65,30 %
Beispiel 4	
Eine erfindungsgemäße Zubereitung weist folgende Zusamm	ensetzung auf:
1-Hydroxy-4-methyl-6-(2,44-trimethylpentyl)-2(1H)-pyridon	1,00 %
Hydroxypropylcellulose	1,00 %
1,2-Propylenglykol	2,50 %
Ethanol	20,00 %
Demineralisiertes Wasser	75,50 %
Beispiel 5	
Eine Salbenzubereitung aus dem Stand der Technik weist folg	jende
Zusammensetzung auf:	
1-Hydroxy-4-methyl-6-cyclohexyl-2(1H)pyridon	1,00 %
Vaseline	20,00 %
Stearylalkohol	15,00 %
2-Octyldodecanol	10,00 %
Polyoxyethylen(20)sorbitanmonostearat	3,50 %
Sorbitanmonostearat	1,50 %
Demineralisiertes Wasser	49,00 %

8

Beispiel 6

Wirksamkeitsprüfung

Testung der Wirkstofffreisetzung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung im Penetrationsmodell mit exzidierter Schweinehaut.

Die Testung der Wirkstofffeisetzung aus den erfindungsgemäßen Mitteln erfolgte im Penetrationsmodell an exzidierter Schweinehaut. Dabei wird indirekt über die Bestimmung der Penetrationstiefe mittels einer mikrobiologischen Bestimmungsmethode auf die Wirkstofffreisetzung aus den erfindungsgemäßen Mitteln geschlossen:

Von Schlachtschweinen wurden vor der Brühung der getöteten Tiere größere Flächen von Rückenhaut exzidiert, mit feuchtem Papier und Plastikfolie umwickelt und bei -20°C bis zum Versuch tiefgefroren.

Die Hautoberfläche wurde vor dem Versuch von Fettgewebe befreit, rasiert und für 60 Minuten zu Desinfektionszwecken mit Isopropanol behandelt. Für jeden Versuchsansatz wurde ein gesondertes Hautstück (ca. 2 x 3 cm) verwendet. Die Hautoberfläche wurde mit verschiedenen Verbindungen der Formel I enthaltenen Zubereitungen behandelt. Nach Ende der verschiedenen Einwirkzeiten (0,5, 1 und 4 Stunden) wurden die Produkte durch Waschen von der Hautoberfläche entfernt. Um das unterschiedliche Penetrationsvermögen der Wirkstoffe - bzw. das unterschiedliche Freisetzungsvermögen der Zubereitungen - zu untersuchen, wurden auf jeweils 3 nebeneinanderliegenden Bahnen die Hautstücke mit Tesafilm 2 x, 6 x und 10 x abgestrippt. Jede Bahn wurde anschließend 10 x punktförmig mit einer Suspension aus Trichophyton mentagrophytes 100/25 (ca. 200 Mikrokonidien pro Impfpunkt) inokuliert. Anschließend wurden die Hautstücke auf Wasseragar mit Penicillin-, Streptomycin- und Cycloheximidzusatz 7 Tage bei 28°C bebrütet. Vom 4. Inkubationstag an wurde täglich makroskopisch abgelesen.

9

Ergebnis:

Nach einer Einwirkungszeit der wirkstoffhaltigen Gelzubereitungen, gemäß der Beispiele 1 bis 4, von 4 Stunden sind die Hautstücke auf allen Abschnitten - im Gegensatz zu den entsprechenden Placebozubereitungen - makroskopisch pilzfrei.

Die Einwirkungszeit von 4 Stunden ist für die nicht erfindungsgemäße wirkstoffhaltige Salbenzubereitung, nach Beispiel 5, die gemäß dem Stand der Technik hergestellt wurde, nicht ausreichend, um die Makrokonidien auf den inokulierten Segmenten abzutöten.

Patentansprüche:

Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend einen hydrophilen Gelbildner,
 Wasser und eine Verbindung der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R & & & \\
\hline
R & & & \\
\hline
R & & & \\
\hline
OH
\end{array}$$
(I)

oder ein physiologisch verträgliches Salz der Verbindung der Formel I, wobei R^1 , R^2 und R^3 , die gleich oder verschieden sind, Wasserstoffatom oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, und R^4 einen gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen bedeutet.

- Pharmazeutische Zubereitung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R⁴ für einen gesättigten Kohlenwasserstoff mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen steht,
 - einer der Reste R¹ und R³ Wasserstoffatom und der andere Wasserstoffatom, Methyl oder Ethyl bedeutet und R² Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen bedeutet.
- Pharmazeutische Zubereitung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel I in der Position R⁴ einen cyclischen Rest enthält.
- Pharmazeutische Zubereitung gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß R⁴ ein Cyclohexylrest oder -CH₂-CH(CH₃)-CH₂-C(CH₃)₃ ist.

WO 98/13042

11

PCT/EP97/05068

- 5. Pharmazeutische Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als hydrophiler Gelbildner native Substanzen wie Gelatine, Pektin, Tragant, Agar, Karrageen oder Alginat, halbsynthetische Verbindungen wie Celluloseether, z.B. Methylcellulose, Ethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose oder Natriumcarboxymethylcellulose, Stärkederivate oder Pektinderivate sowie vollsynthetische Gelbildner wie Polyacrylate, Polymethacrylate, Polyvinylalkohol oder Polyvinylpyrrolidone oder Mischungen der hydrophilen Gelbildner eingesetzt werden.
- 6. Pharmazeutische Zubereitung gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß Polyacrylat als hydrophiler Gelbildner eingesetzt wird.
- 7. Pharmazeutische Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich Lösungsvermittler aus der Gruppe Benzylalkohol, 2-Octyldodecanol, Propylenglycol, Adipate und Glycerin eingesetzt werden.
- 8. Pharmazeutische Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich ein mit Wasser vermischbares Lösungsmittel wie Alkanole, z.B. Ethanol und/oder Isopropylalkohol, sowie Propylenglykol oder Dimethylsulfoxid eingesetzt wird.
- 9. Pharmazeutische Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel I in einer Menge von 0,05 bis 2 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 0,1 bis 1 Gewichtsprozent und der hydrophile Gelbildner in einer Menge von 0,3 bis 2 Gewichtsprozent enthalten ist.

12

 Verwendung der pharmazeutischen Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Hautmykosen.

11. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I, einen oder mehrere hydrophile Gelbildner und Wasser, sowie weitere für die Herstellung von Gelen übliche Komponenten, vermischt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FP 97/05068

) PCT/I	EP 97/05068
A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/44 A61K9/00		
According	to International Patent Classification(IPC) or to both national class		
	S SEARCHED	silication and IPC	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed by classific	cation symbols)	
IPC 6	A61K		
Documente	ation searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in the	helds searched
Electronic o	ists have consulted during the interestings.		
	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search tern	ns used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	elevant passages	Relevant to claim No.
v	110 00 00000		
X	WO 96 29056 A (GEBRO BROSCHEK G September 1996	MBH) 26	1-9,11
	see abstract		
	see page 3, line 2		
	see page 4		
X	EP 0 680 745 A (L'OREAL) 8 Nover	mber 1995	1-6,8-11
1	See the whole document, in part Page 2 Lines 48-55 and Page 3 L	icular	1 0,0 11
1	14-31	ines	
A			7
	die das que	-/	
		,	
	•		
1			
1		*	
X Furthe	or documents are listed in the continuation of box C.		
		X Patent family members are	listed in annex,
	gones of cited documents :	T later document published after th	e international filing date
consider	t defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	or priority date and not in conflic caed to understand the principle invention	I WITH THE CONTICATION No. 4
Hang dat		"X" document of particular relevance cannot be considered novel or o	; the claimed Invention
MUICU IB	which may throw doubts on pnority claim(s) or cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the document of particular relevance	the document is taken alone
	referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one	an inventive step when the
o document	published prior to the international filling date but in the priority date claimed	in the art.	Obvious to a person skilled
	tual completion of theinternational search	"&" document member of the same p	
		Date of mailing of the international	al search report
	January 1998	27/01/1998	
ame and mai	fing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Aliswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 eoo nt.		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Gac, G	1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 97/05068

	PCT/EP 97/05068					
	etion) OOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	15 de la companya della companya della companya de la companya della companya del				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
Х	DE 38 26 914 A (HENKEL KGAA) 15 February 1990 see column 5, line 3 - line 11 see column 4, line 58 - line 65 siehe Spalte 3 Zeilen 37 und 47	1-8,11				
	see column 2, line 48 - line 62					
A		9				
X	GB 2 208 149 A (L'OREAL) 8 March 1989	1-6,8,9, 11				
	see abstract see page 3 - page 5 Siehe Seite 9 Zeilen 10-12, 20, 23-27 see page 10, line 1 - line 3 see page 21 see claims 1-3,13-15					
X	DE 31 40 954 A (HEOCHST AG) 5 May 1983 see abstract see page 9, line 28 see page 10, line 7 - line 21	1-6,8,11				
X	EP 0 313 305 A (THE PROCTER & GAMBLE COMPANY) 26 April 1989 see abstract See Page 8 Lines 17,18,55,57 See Page 9 Lines 13-15, 49, 52-58 See Page 10 Lines 1, 37-46 See Page 11 Lines 21-23, 37-38 see page 24 - page 26; examples VI,VII	1-5,7-9, 11				
X	EP 0 218 410 A (BEECHAM GROUP PLC) 15 April 1987 see abstract see page 3 - page 4 siehe Beispiele 1 und 10, aber auch 4,5,7-9 see claims 1,4	1-5,8,11				
A	,	6,7,9				
x	DATABASE WPI Week 9542 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 95-325488 XP002052245 & JP 07 223 971 A (POLA CHEM IND. INC.), 22 August 1995 see abstract	1-5,7-11				
X	WO 95 17165 A (THE PROCTER & GAMBLE COMPANY) 29 June 1995 see page 4 - page 5 see page 6, line 7	1,2,4,5, 7-9				
A	see page 8, line 9 - line 18	6				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No

information on patent family members

PCT/EP 97/05068

					FUI/EF	87705008
Patent docume cited in search re		Publication date		Patent family member(s)	,	Publication date
WO 9629056	A	26-09-96	AU	4930796	A	08-10-96
			CA	2211006		26-09-96
			EP.	0814776		07-01-98
			NO	974023		02-09-97
EP 680745	Α	08-11-95	FR	2719481	Α	10-11-95
			BR	9501654	A	05-03-96
			CA	2148651		06-11-95
			CN	1112825		06-12-95
			JP	8053329		27-02-96
			US	5650145		22-07-97
DE 3826914	Α	15-02-90	EP	0362508		11-04-90
			JP	2083322	Α	23-03-90
GB 2208149	Α	00 02 00	+			
00 2200149	А	08-03-89	LU	86945		08-03-89
			BE	1002690		07-05 - 91
			СН	674930		15-08-90
			FR	2618072	Α	20-01-89
DE 3140954	Α	05-05-83	NON	E		
EP 313305	Α	26-04-89	AU	629518	D	08-10-92
		20 01 03	AU	2408588		27-04-89
			CA	1334008		17-01-95
			EP	0496433		29-07-92
			ĒP	0496434		29-07-92
			ĴΡ	1265018		23-10-89
			US.	5487884		30-01-96
					··	
EP 218410	Α	15-04-87	AU	6351186		09-04-87
			GB	2181051		15-04-87
			US	4762847	Α	09-08-88
WO 9517165	A	29-06-95	CA	2177683	Δ	29-06-95
			EP	0735861		09-10-96
			ŪS	5686089		11-11-97

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 97/05068

				77 03006
IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/44 A61K9/00			
Nach der II	nternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen i	Klassifikation und der IPK		
	ERCHIERTE GEBIETE .			
Pecherchie IPK 6	ener Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyr A61K	nbote j		
	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,			
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und	evti, verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang-	abe der in Betracht kommen	den Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 96 29056 A (GEBRO BROSCHEK GF 26.September 1996 siehe Zusammenfassung siehe Seite 3, Zeile 2 siehe Seite 4	1BH)		1-9,11
x	EP 0 680 745 A (L'OREAL) 8.Novem Siehe das ganze Dokument, insbes Seite 2 Zeilen 48-55 und Seite 3 14-31	ondere		1-6,8-11
A			ļ	7
			l	
		-/ *		
entries		Siehe Anhang Pa	tentfamilie	
A" Veröffent aber nic E" ålteres De	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : lichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, ht als besonders bedeutsam anzusehen ist okument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen edatum veröffentlicht worden ist	Anmeldung nicht kollid	um veronentscht v lieft, sandern nur z genden Prinzips o	sternationalen Anmeldedatum vorden ist und mit der rum Verständnis des der der der ihr zugrundeliegenden
Veröffentl scheiner anderen soll oder ausgefül	ichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er— n zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n Rechercherbericht genannten Veröffentlichung belegt werden die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie hin)	erlindenscher Tätigkeit "Y" Veröffentlichung von be kann nicht als auf erfin	leser verorrentlich I beruhend betrack isonderer Bedeutu derischer Tätigkei	ing; die beanspruchte Erfindung
Veroffenti	llchung, die sich auf eine mündliche Offenbarung. rutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ichung, die vor dem infernationalen Anmeldedatum, aber nach unspruchten Phonitätsdatum veröffentlicht worden ist	warden, wenn die Verd	Mentlichung mitei ser Kategorie in Vo men Fachmann ni	ner oder mehreren anderen erbindung gebracht wird und sheliegend ist
	schusses der internationalen Recherche Januar 1998	Absendedatum des inte		erchanbenchts
sme und Pos	stanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bedie		
	NL - 2280 MV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Gac, G		

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 97/05068

	PCI,	/EP 97/05068
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	ile Betr, Anspruch Nr.
х	DE 38 26 914 A (HENKEL KGAA) 15.Februar 1990	1-8,11
:	siehe Spalte 5, Zeile 3 - Zeile 11 siehe Spalte 4, Zeile 58 - Zeile 65	
	siehe Spalte 3 Zeilen 37 und 47 siehe Spalte 2, Zeile 48 - Zeile 62	
A		9
X	GB 2 208 149 A (L'OREAL) 8.März 1989	1-6,8,9, 11
	siehe Zusammenfassung siehe Seite 3 – Seite 5	
	Siehe Seite 9 Zeilen 10-12, 20, 23-27 siehe Seite 10, Zeile 1 - Zeile 3	
	siehe Seite 21 siehe Ansprüche 1-3,13-15	
x	DE 31 40 954 A (HEOCHST AG) 5 Mai 1983	1-6,8,11
ĺ	siehe Zusammenfassung siehe Seite 9. Zeile 28	1 0,0,11
	siehe Seite 10, Zeile 7 - Zeile 21	
x	EP 0 313 305 A (THE PROCTER & GAMBLE COMPANY) 26.April 1989	1-5,7-9, 11
	siehe Zusammenfassung Siehe Seite 8 Zeilen 17,18,55,57	**
	Siehe Seite 9 Zeilen 13-15, 49, 52-58 siehe Seite 10 Zeilen 1, 37-46	
	Siehe Seite 11 Zeilen 21-23, 37-38 siehe Seite 24 - Seite 26; Beispiele VI,VII	
(EP 0 218 410 A (BEECHAM GROUP PLC)	1-5,8,11
	15.April 1987 siehe Zusammenfassung	
	siehe Seite 3 - Seite 4 siehe Beispiele 1 und 10, aber auch	
	4,5,7-9 siehe Ansprüche 1,4	
		6,7,9
	DATABASE WPI Week 9542	1-5,7-11
	Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 95-325488	
	XP002052245 & JP 07 223 971 A (POLA CHEM IND. INC.) , 22.August 1995	
	siehe Zusammenfassung	
	-/	
	/210 (Forisegung von Biati 2) (الله 1992)	

1

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 97/05068

.(Fortsetz	PCT/EP 97/05068					
ategorie*						
		Seat Andrice III.				
	WO 95 17165 A (THE PROCTER & GAMBLE COMPANY) 29.Juni 1995 siehe Seite 4 - Seite 5 siehe Seite 6, Zeile 7 siehe Seite 8, Zeile 9 - Zeile 18	1,2,4,5, 7-9				
	overla device of Levice 3 Levice 10	6				
-						
	~					
- 1						

1

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehoren

Internationales Aklenzeichen
PCT/EP 97/05068

ım Re getühr	echerchenberic tes Patentdoki	ht iment	Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	9629056	A	26-09-96	AU	4930796 A	08-10-96
				CA	2211006 A	26-09-96
				. EP	0814776 A	07-01-98
				NO	974023 A	02-09-97
FP.	680745	 A	08-11-95	FR	2719481 A	10-11-95
٠.	0007 10	• •		BR	9501654 A	05-03-96
				CA	2148651 A	06-11-95
				CN	1112825 A	06-12-95
				· JP	8053329 A	27-02-96
				US	5650145 A	22-07-97
nF	3826914		15-02-90	EP	0362508 A	11-04-90
-	302072			JP	2083322 A	23-03-90
GR.	2208149	Α	08-03-89	LU	86945 A	08-03-89
ab	2200143	••	•••	BE	1002690 A	07-05-91
				CH	674930 A	15-08-90
				FR	2618072 A	20-01-89
DE	3140954	Α	05-05-83	KEI	NE	
	313305	Α	26-04-89	AU	629518 B	08-10-92
Li	313303	••		AU	2408588 A	27-04-89
				CA	1334008 A	17-01-95
				EP	0496433 A	29-07-92
				EP	0496434 A	29-07-92
				JP	1265018 A	23-10-89
				US	5487884 A	30-01-96
FP	218410	 А	15-04-87	AU	6351186 A	09-04-87
				GB	2181051 A	15-04-87
				US	4762847 A	09-08-88
	9517165	A	29-06-95	CA	2177683 A	29-06-95
N	, ,,,,,	• •		EP	0735861 A	09-10-96
				บร	5686089 A	11-11-97